Ministerio de Salud Pública ASUNTO NRO.94.-

Montevideo, 16 OCT 2017

VISTO: la necesidad de reglamentar la condición de venta de
las especialidades farmacéuticas con cannabidiol como
principio activo;
RESULTANDO: I) que la Convención Única sobre
Estupefacientes de 1961, enmendada por el Protocolo de
1972, incorporado a la legislación nacional mediante el
Decreto-Ley Nº 14.222, de 11 de julio de 1974, habilita el uso
del cannabis con fines medicinales e investigación científica;
II) que el cannabis, los extractos, tinturas y
resinas de cannabis integran la Lista I de Estupefacientes de
la Convención Única sobre Estupefacientes de 1961,
enmendada por el Protocolo de 1972;
III) que el Artículo 3º del Decreto-Ley 14.294
de 31 de octubre de 1974, en la redacción dada por el
Artículo 5° de la Ley 19.172 de 20 de diciembre de 2013,
reglamentado por el Decreto Nº 46/015 de 4 de febrero de
2015, también autoriza el uso del cannabis con fines de
investigación científica y medicinal;
CONSIDERANDO: I) que el Artículo 15° del Decreto-Ley N°
14.294, en la redacción dada por el Artículo 2º de la Ley Nº
17.016 de 22 de octubre de 1998, establece que el Poder
Ejecutivo podrá modificar o ampliar el contenido de las listas
a nivel nacional, con los asesoramientos previos que en ella
se determinen;

II) que el Departamento de Medicamentos de la División Evaluación Sanitaria Ministerio de Salud Pública, en ejercicio de sus atribuciones. ha evaluado y clasificado como "Venta Bajo Receta Profesional" la condición de venta de las especialidades farmacéuticas elaboradas con Cannabidiol como principio activo, elaboradas a partir de extractos de Cannabis de variedades de Cannabis no sicoactivos (cáñamo), con un contenido menor a 1% de THC;-----ATENTO: a lo precedentemente expuesto, a lo informado por el Ministerio de Salud Pública y a lo dispuesto en el Decreto-Ley 14.294 de 31 de octubre de 1974 con las modificaciones establecidas por la Ley Nº 17.016 de 22 de octubre de 1998, Decreto-Ley 15.443 de 5 de agosto de 1983 y la Ley 19.172 de 20 de diciembre de 2013;-----

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA DECRETA:

ARTICULO 1°.-

Autorizase la condición de "Venta Bajo Receta Profesional" para las especialidades farmacéuticas con Cannabidiol como principio activo, elaboradas a partir de extractos de Cannabis de variedades de Cannabis no sicoactivos (cáñamo), con un contenido menor a 1% de THC, y cuyo registro y autorización de venta sean aprobados

Ministerio de Salud Pública

ARTICULO 2°.-

por el Departamento de Medicamentos del Ministerio de Salud Pública.----
Estas especialidades solo podrán dispensarse en Farmacias de Primera y Segunda Categoría de acuerdo a lo establecido en el Decreto-Ley 15.703 de 11 de enero de 1985, contra la presentación de la receta profesional correspondiente.-----

ARTÍCULO 3º.-

Comuniquese, publiquese, etc.-----

Decreto Interno N°

Decreto Poder Ejecutivo N°

Ref. N° 001-3-9467-2017

Dr. TABARÉ VÁZQUEZ Presidente de la República Período 2015 - 2020

